WHITE ORGANIC ELECTROLUMINESCENCE ELEMENT

Publication number: JP6207170

Publication date:

1994-07-26

Inventor:

MATSUURA MASAHIDE; SHOJI HIROSHI; AZUMA

HISAHIRO; KUSUMOTO TADASHI

Applicant:

IDEMITSU KOSAN CO

Classification:

- international: C09K11/06: H01L51/50: H05B33/12: H05B33/14:

C09K11/06; H01L51/50; H05B33/12; H05B33/14;

(IPC1-7): C09K11/06; H05B33/14

- european:

Application number: JP19930290207 19931119

Priority number(s): JP19930290207 19931119; JP19920311889 19921120

Report a data error here

Abstract of JP6207170

PURPOSE:To provide a new white organic electroluminescence element having a specific construction, emitting white luminescence in high luminous efficiency and stability and suitable as a light-emitting element for various displays. CONSTITUTION: The organic electroluminescence element is produced by sandwiching an organic compound containing luminescent layer between a pair of electrodes. At least one of the electrode is (semi)transparent. The luminescent layer has a laminated structure consisting of the 1st luminescent layer containing an organic compound having fluorescence peak wavelength of 380-480nm in solid state (e.g. the compound of formula I) and the 2nd luminescent layer containing an organic compound having a fluorescence peak wavelength of 480-580nm in solid state (preferably 8-hydroxyquinoline, etc.) laminated on the transparent electrode or anode in the order. At least one of the 1st luminescent layer, the 2nd luminescent layer and the other organic compound is incorporated with 0.1-10mol% (based on the organic compound constituting the layer) of an organic compound having fluorescence peak wavelength of 580-680nm in solution state (e.g. dicyanomethylenepyrane of formula II).

(H.C.).N — CH=CH — CH.

П

I

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Ü

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

特開平6-207170

(43)公開日 平成6年(1994)7月26日

(51)Int.Cl.⁵

識別記号 庁内整理番号 技術表示箇所

C 0 9 K 11/06

Z 9159-4H

H 0 5 B 33/14

審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 48 頁)

(21)出願番号

特願平5-290207

(22)出願日

平成5年(1993)11月19日

(32)優先日

(31)優先権主張番号 特願平4-311889

(33)優先権主張国

平 4 (1992)11月20日 日本(JP)

(71)出願人 000183646

出光興産株式会社

東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

(72)発明者 松浦 正英

千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 出光興産株

式会社内

(72)発明者 東海林 弘

千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 出光興産株

式会社内

(72)発明者 東 久洋

千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 出光興産株

式会社内

(74)代理人 弁理士 大谷 保

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 白色有機エレクトロルミネッセンス素子

(57)【要約】

【目的】 発光効率が高く、かつ発光安定性に優れる白 色有機エレクトロルミネッセンス素子を提供すること。

【構成】 発光層が固体状態の蛍光ピーク波長が380 nm以上480nm未満である有機化合物を含有する第 一発光層と、固体状態の蛍光ピーク波長が480mm以 上580nm未満である有機化合物を含有する第二発光 層とが透明電極又は陽極側から順次積層された積層構造 からなり、かつ溶液状態での蛍光ピーク波長が580 n m以上650nm以下である有機化合物を、有機化合物 層の少なくとも一層に、その層を形成する有機化合物に 対して0.1~10モル%の割合で含有させた白色有機工 レクトロルミネッセンス素子である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも一方が透明もしくは半透明な一対の電極間に発光層を少なくとも含む有機化合物層を挟持してなる有機エレクトロルミネッセンス素子において、該発光層は固体状態の蛍光ピーク波長が380nm以上480nm未満である有機化合物を含有する第一発光層と、固体状態の蛍光ピーク波長が480nm以上580nm未満である有機化合物を含有する第二発光層とが透明電極又は陽極側から順次積層された積層構造から

$$R \stackrel{!}{\sim} C = C H - A r - C H = C < R \stackrel{!}{\sim}$$

[式中、R¹ ~ R⁴ は、それぞれ水素原子,炭素数 1 ~6のアルキル基、炭素数1~6のアルコキシ基、炭素数 7~18のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 6~18のアリール基、置換もしくは無置換の芳香族複 素環式基、置換もしくは無置換のシクロヘキシル基、置 換もしくは無置換の炭素数6~18のアリールオキシ基 を示す。ここで、置換基は炭素数1~6のアルキル基、 炭素数1~6のアルコキシ基、炭素数7~18のアラル キル基,炭素数6~18のアリールオキシ基,炭素数1 ~6のアシル基、炭素数1~6のアシルオキシ基、カル ボキシル基、スチリル基、炭素数6~20のアリールカ ルボニル基、炭素数6~20のアリールオキシカルボニ ル基, 炭素数1~6のアルコキシカルボニル基, ビニル 基,アニリノカルボニル基,カルバモイル基,フェニル 基、ニトロ基、水酸基あるいはハロゲン原子を示す。こ れらの置換基は単一でも複数でもよい。また、R1~R 4 は同一でも、また互いに異なっていてもよく、R¹ と R² 及びR³ とR⁴ は互いに置換している基と結合し て、置換もしくは無置換の飽和又は不飽和の五員環ある いは置換もしくは無置換の飽和又は不飽和の六員環を形 成してもよい。Arは置換もしくは無置換の炭素数6~ 20のアリーレン基を表わし、単一置換されていても、 複数置換されていてもよく、また結合部位は、オルト,

[式中、 A^1 は置換もしくは無置換の炭素数6~20のアリーレン基又は二価の芳香族複素環式基を示す。結合位置はオルト,メタ,パラのいずれでもよい。 A^2 は置換もしくは無置換の炭素数6~20のアリール基又は一価の芳香族複素環式基を示す。 R^5 及び R^6 は、それぞれ水素原子,置換もしくは無置換の炭素数6~20のアリール基,シクロヘキシル基,一価の芳香族複素環式基,炭素数1~10のアルキル基,炭素数7~20のアラルキル基又は炭素数1~10のアルコキシ基を示す。なお、 R^5 , R^6 は同一でも異なってもよい。ここで、置換基とは、アルキル基,アリールオキシ基,アミノ基又はこれらの基を有するもしくは有しないフェニル基で

なり、かつ溶液状態での蛍光ピーク波長が580nm以上650nm以下である有機化合物を、上記第一発光層、第二発光層及びその他の有機化合物層の中から選ばれた少なくとも一層に、その層を形成する有機化合物に対し、0.1~10モル%の割合で含有させたことを特徴とする白色有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項2】 固体状態の蛍光ピーク波長が380nm 以上480nm未満である有機化合物が、一般式(I) 【化1】

$$= C < \frac{R^3}{R^4} \qquad \cdots \qquad (I)$$

パラ,メタいずれでもよい。なお、置換基は前記と同じである。また、アリーレン基の置換基同士が結合して、置換もしくは無置換の飽和又は不飽和の五員環あるいは置換もしくは無置換の飽和又は不飽和の六員環を形成してもよい。但し、Arが無置換フェニレンの場合、R1~R4はそれぞれ炭素数1~6のアルコキシ基、炭素数7~18のアラルキル基、置換もしくは無置換のナフチル基、ピフェニル基、シクロヘキシル基、アリールオキシ基より選ばれたものである。〕で表される芳香族メチリディン化合物である請求項1記載の白色有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項3】 固体状態の蛍光ピーク波長が380nm 以上480nm未満である有機化合物が、一般式(II) A-Q-B ・・・(II)

[式中、A及びBは、それぞれ上記一般式(I)で表される化合物から1つの水素原子を除いた一価基を示し、同一であっても異なってもよい。また、Qは共役系を切る二価基を示す。]で表される芳香族メチリディン化合物である請求項1記載の白色有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項4】 固体状態の蛍光ピーク波長が380nm 以上480nm未満である有機化合物が、一般式(III) 【化2】

あり、該置換基は単一でも複数でもよい。また、R5 の各置換基はA1 と結合して、飽和もしくは不飽和の五員環又は六員環を形成してもよく、同様にR6 の各置換基はA2 と結合して、飽和もしくは不飽和の五員環又は六員環を形成してもよい。また、Q1 は、共役を切る二価基を表す。〕で表される芳香族メチリディン化合物である請求項1記載の白色有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項5】 固体状態の蛍光ピーク波長が480nm 以上580nm未満である有機化合物が、8-ヒドロキ シキノリンまたはその誘導体の金属錯体である請求項1 記載の白色有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項6】 第一発光層及び/又は第二発光層に、一 般式 (IV) 及び (V)

A
$$r^{-1} - C = C - D^{-1}$$

$$R^{-7} R^{-8}$$

$$D^{-2} - C = C - D^{-9}$$

$$R^{-9} R^{-10}$$
. . . (V)

【化3】

〔式中、Ar1 は炭素数6~20のアリール基を示す。 R7~R10は、それぞれ独立に水素原子又は炭素数6~ 20のアリール基を示す。 $D^1 \sim D^3$ は、それぞれ独立 に電子供与性基で置換された炭素数6~20のアリール 基又は炭素数10~30の縮合多環族基を示す。ここ で、 Ar^1 , $R^7 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に無置換でも よいし、炭素数1~10のアルキル基、炭素数1~10 のアルコキシ基、炭素数6~10のアリールオキシ基、

$$D^{4} - C = C - A r^{2} - C = C - D^{5} \cdot \cdot \cdot (VI)$$

$$R^{11}R^{12} R^{13}R^{14}$$

$$D^{6} - C = C - A r^{3} - C = C - A r^{4} \cdot \cdot \cdot (VII)$$

$$R^{15}R^{16} R^{17}R^{18}$$

~20のアリーレン基を示し、Ar4 は炭素数6~20 のアリール基を示す。R11~R18は、それぞれ独立に水 素原子又は炭素数6~20のアリール基を示す。ここ で、Ar² ~Ar⁴, R¹¹~R¹⁸は、それぞれ独立に無 置換でもよいし、炭素数1~10のアルキル基、炭素数 1~10のアルコキシ基、炭素数6~10のアリールオ キシ基,炭素数6~10のアラリキル基又は炭素数1~ 20の炭化水素基を有するアミノ基で置換されていても

炭素数6~10のアラルキル基又は炭素数1~20の炭 化水素基を有するアミノ基で置換されていてもよい。〕 で表されるスチルベン誘導体の中から選ばれた少なくと も一種を含有させてなる請求項1記載の白色有機エレク トロルミネッセンス素子。

【請求項7】 第一発光層及び/又は第二発光層に、一 般式 (VI) 及び(VII)

〔式中、 Ar^2 及び Ar^3 は、それぞれ独立に炭素数6 よい。 $D^4 \sim D^6$ は、それぞれ独立に電子供与性基で置 換された炭素数6~20のアリール基又は炭素数10~ 30の縮合多環族基を示す。〕で表されるジスチルアリ ーレン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種を含有さ せてなる請求項1記載の白色有機エレクトロルミネッセ ンス素子。

> 【請求項8】 第一発光層及び/又は第二発光層に、一 般式 (VIII) ~ (X)

【化5】

$$D^{7} \longrightarrow C = C - A \quad r^{5} \longrightarrow C = C - D^{8} \qquad \cdots \qquad (VIII)$$

$$R^{18}R^{20} \mid R^{23}R^{24} \mid R^{23}R$$

【式中、 $Ar^5 \sim Ar^7$ は、それぞれ独立に炭素数 $6\sim 2403$ 価の芳香族環基を示し、 $Ar^8 \sim Ar^{10}$ は、それぞれ独立に炭素数 $6\sim 20$ のアリール基を示す。 $R^{19} \sim R^{36}$ は、それぞれ独立に水素原子又は炭素数 $6\sim 20$ のアリール基を示す。 $D^7 \sim D^{12}$ はそれぞれ独立に電子供与性基で置換された炭素数 $6\sim 20$ のアリール基又は炭素数 $10\sim 30$ の縮合多環族基を示す。ここで、 $Ar^5 \sim Ar^7$, $R^{19}\sim R^{36}$ は、それぞれ独立に無置換でもよいし、炭素数 $1\sim 10$ のアルコキシ基,炭素数 $6\sim 10$ のアルールオキシ基,炭素数 $6\sim 10$ のアリールオキシ基,炭素数 $6\sim 10$ のアリールオキシ基,炭素数 $1\sim 20$ の炭化水素基を有するアミノ基で置換されていてもよい。〕で表されるトリススチリルアリーレン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種を含有させてなる請求項 1 記載の白色有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項9】 第一発光層と第二発光層において、陰極 側に近い発光層の方が、電子輸送能力が大である請求項 1 記載の白色有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項10】 第二発光層の膜厚が、第一発光層の膜 厚以上である請求項1記載の白色有機エレクトロルミネ ッセンス素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

4

【産業上の利用分野】本発明は新規な白色有機エレクトロルミネッセンス素子に関し、さらに詳しくは、発光効率が高く、かつ発光安定性に優れた白色発光を呈する有機エレクトロルミネッセンス素子に関するものである。

[0002]

【従来の技術】エレクトロルミネッセンス素子(EL素 子) は、自己発光のため視認性が高く、かつ完全固体素 子であるため、耐衝撃性に優れるという特徴を有してい る。そのため、現在、無機又は有機化合物を用いた様々 なEL素子が提案され、かつ、実用化が試みられてい る。これらの素子のうち、有機EL素子は印加電圧を大 幅に低下させることができるので、各種材料・素子の開 発が進められている。さらに、現在用いられているパッ クライトやディスプレイなどの表示素子の軽量化にも有 効である。白色発光する有機EL素子については、従 来、次のような技術の開示がなされているが、以下のよ うな問題点が多々あった。例えば、ヨーロッパ公開特許 第0390551号公報では、キャリアをキャリア界面 の蓄積によるトンネリング注入によって取り込むため白 色発光するための域値電圧が存在し、その域値以下にお いては白色ではないため階調表示ができない。特開平3 -230584号公報では、二色の蛍光物の混合発光で あるため良好な白色にはならない。特開平2-2203 90号公報では、白色発光を呈するが、印加電圧30V で輝度110cd/m2であり、駆動電圧が高い割りに は発光効率が低い。特開平4-51491号公報では、 端面発光構造であり面全体としての用途には不適であ る。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 事情のもとで、従来の有機EL 素子の特性を維持すると ともに、発光効率が高く、かつ発光安定性に優れた白色 発光を呈する有機EL素子を提供することを目的として なされたものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、高い発光 効率及び発光安定性を有する白色有機EL素子を開発す べく鋭意研究を重ねた結果、正孔と電子との再結合領域 を第一発光層と第二発光層との界面領域として、第一発 光層及び第二発光層それぞれに、固体状態の蛍光ピーク 波長が異なる特定の範囲にある有機化合物を含有させ、 かつ第一発光層、第二発光層及びその他の有機化合物層 の中から選ばれた少なくとも一層に、溶液状態での蛍光 ピーク波長が特定の範囲にある有機化合物を含有させる ことにより、従来の有機EL素子の特性を維持するとと もに、発光効率が高く、かつ発光安定性に優れた白色発 光を呈する有機EL素子が得られることを見出した。本 発明は、かかる知見に基づいて完成したものである。す なわち、本発明は、少なくとも一方が透明もしくは半透 明な一対の電極間に発光層を少なくとも含む有機化合物 層を挟持してなる有機エレクトロルミネッセンス素子に おいて、該発光層は固体状態の蛍光ピーク波長が380 nm以上480nm未満である有機化合物を含有する第 一発光層と、固体状態の蛍光ピーク波長が480mm以 上580nm未満である有機化合物を含有する第二発光 層とが透明電極又は陽極側から順次積層された積層構造 からなり、かつ溶液状態での蛍光ピーク波長が580m m以上650nm以下である有機化合物を、上記第一発 光層、第二発光層及びその他の有機化合物層の中から選 ばれた少なくとも一層に、その層を形成する有機化合物 に対し、0.1~10モル%の割合で含有させたことを特 徴とする白色有機エレクトロルミネッセンス素子を提供 するものである。

【0005】本発明の白色有機EL素子は、第一発光層 と第二発光層の2層の発光層に特徴がある。この第一発 光層には、固体状態の蛍光ピーク波長が380nm以上 480 nm未満(育色系)、好ましくは420 nm以上 475 nm未満である有機化合物が用いられ、第二発光 層には、固体状態の蛍光ピーク波長が480mm以上5

$$R \stackrel{!}{>} C = C H - A r - C H = C < R \stackrel{?}{>}$$

【0008】〔式中、R1~R4は、それぞれ水素原 子, 炭素数1~6のアルキル基, 炭素数1~6のアルコ キシ基、炭素数7~18のアラルキル基、置換もしくは 無置換の炭素数6~18のアリール基,置換もしくは無 置換の芳香族複素環式基,置換もしくは無置換のシクロ ヘキシル基、置換もしくは無置換の炭素数6~18のア リールオキシ基、置換もしくは無置換のピリジル基を示 す。ここで、置換基は炭素数1~6のアルキル基、炭素 数1~6のアルコキシ基、炭素数7~18のアラルキル 80 nm未満 (緑色系)、好ましくは490 nm以上5 60nm未満である有機化合物が用いられる。さらに、 上記発光層及び他の有機化合物層の中から選ばれた少な くとも一層に、溶液状態での蛍光ピーク波長が580 n m以上650nm以下(赤色系)、好ましくは585n m以上620nm以下である有機化合物を、その層を形 成する有機化合物に対して0.1~10モル%、好ましく は0.5~5モル%の割合で含有させたことを特徴とす る。この0.1~10モル%というのは、濃度消光を生じ ないための濃度範囲である。なお、蛍光スペクトルにお いて、ピークが複数ある化合物においては、上記のそれ ぞれの波長全面域に少なくとも一つのピークをもってい ればよい。

【0006】本発明の白色有機EL素子による白色光 は、上記第一発光層及び第二発光層及び混合成分からの 発光の重ね合わせ(すなわち、特定の蛍光ピーク波長を 有する3種類の上記有機化合物の3原色発光の重ね合わ せ)により得ることができる。なお、図1に白色光の定 義をC | E座標にて示した。ここで、第一発光層に用い る有機化合物は、特に限定されず、例えば特開平3-2 31970号公報あるいは国際公開特許WO92/05 131号公報、特願平5-170354号明細書、特願 平5-129438号明細書に記載されている有機化合 物の中で、上記第一発光層の蛍光条件を満足するものが 挙げられる。好ましいものとしては、特開平3-231 970号公報、国際公開特許WO92/05131号公 報、特願平5-170345号明細書に記載されている 上記第一発光層の蛍光条件を満たすものと、特願平5-129438号明細書に記載されている適当な化合物と の組合せ、さらには後述する正孔注入輸送層に用いる化 合物のなかで、上記第一発光層の蛍光条件を満足するも のを挙げることができる。次に、特開平3-23197 0号公報、国際公開特許W092/05131号公報に 記載されている上記第一発光層の蛍光条件を満たす化合 物としては、一般式(1)

[0007] 【化6】

$$c < \frac{R}{R}$$

基、炭素数6~18のアリールオキシ基、炭素数1~6 のアシル基、炭素数1~6のアシルオキシ基、カルボキ シル基,スチリル基,炭素数6~20のアリールカルボ ニル基、炭素数6~20のアリールオキシカルボニル 基,炭素数1~6のアルコキシカルポニル基,ビニル 基,アニリノカルポニル基,カルバモイル基,フェニル 基、ニトロ基、水酸基あるいはハロゲン原子を示す。こ れらの置換基は単一でも複数でもよい。また、R¹~R 4 は同一でも、また互いに異なっていてもよく、R1 と

R² 及びR³ とR⁴ は互いに置換している基と結合して、置換もしくは無置換の飽和又は不飽和の五員環あるいは置換もしくは無置換の飽和又は不飽和の六員環を形成してもよい。Arは置換もしくは無置換の炭素数6~20のアリーレン基を表わし、単一置換されていても、複数置換されていてもよく、また結合部位は、オルト,パラ,メタいずれでもよい。なお、置換基は前記と同じである。また、アリーレン基の置換基同士が結合して、置換もしくは無置換の飽和又は不飽和の五員環あるいは置換もしくは無置換の飽和又は不飽和の六員環を形成してもよい。但し、Arが無置換フェニレンの場合、R¹~R⁴ は、それぞれ炭素数1~6のアルコキシ基,炭素

【OO10】〔式中、A¹ は置換もしくは無置換の炭素 数6~20のアリーレン基又は二価の芳香族複素環式基 を示す。結合位置はオルト、メタ、パラのいずれでもよ い。A2 は置換もしくは無置換の炭素数6~20のアリ ール基又は一価の芳香族複素環式基を示す。R5 及びR 6 は、それぞれ水素原子、置換もしくは無置換の炭素数 6~20のアリール基,シクロヘキシル基,一価の芳香 族複素環式基、炭素数1~10のアルキル基、炭素数7 ~20のアラルキル基又は炭素数1~10のアルコキシ 基を示す。なお、R⁵ 、R⁶ は同一でも異なってもよ い。ここで、置換基とは、アルキル基,アリールオキシ 基、アミノ基又はこれらの基を有するもしくは有しない フェニル基であり、該置換基は単一でも複数でもよい。 R⁵ の各置換基はA¹ と結合して、飽和もしくは不飽和 の五員環又は六員環を形成してもよく、同様にR6 の各 置換基はA² と結合して、飽和もしくは不飽和の五員環 又は六員環を形成してもよい。また、Q1 は前記と同じ である。〕で表される芳香族メチリディン化合物が挙げ られる。

【0011】ここで、一般式(!)中のR¹ ~R4は、前述の如く同一でも異なってもよく、それぞれ水素原子、炭素数1~6のアルキル基(メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソプラル基、キャル基、イソペキシル基、ナーペンチル基、ネオペンチル基、イソヘキシル基)、炭素数1~6のアルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等)、炭素数7~18のアラルキル基(ベンジル基、フェネチル基等)、炭素数6~18のアリール基(フェニル基、ビフェニル基、ナフチル基等)、シクロヘキシル基、芳香族複素環式基(ピリジル基、キノリル基)、炭素数6~18のアリールオキシ基(フェノキシ基、ビフェニルオキシ基、ナフチルオキシ基等)を示す。

【0012】また、 $R^1 \sim R^4$ は、これらに置換基の結合したものでもよい。即ち、 $R^1 \sim R^4$ は、それぞれ置

数7~18のアラルキル基、置換もしくは無置換のナフチル基、ビフェニル基、シクロヘキシル基、アリールオキシ基より選ばれたものである。〕で表される芳香族メチリディン化合物、一般式(II)

$$A-Q-B$$
 · · · (II)

[式中、A及びBは、それぞれ上記一般式(I)で表される化合物から1つの水素原子を除いた一価基を示し、同一であっても異なってもよい。また、Qは共役系を切る二価基を示す。]で表される芳香族メチリディン化合物及び一般式(III)

換基含有フェニル基,置換基含有アラルキル基,置換基 含有シクロヘキシル基、置換基含有ビフェニル基、置換 基含有ナフチル基を示す。ここで、置換基は炭素数1~ 6のアルキル基、炭素数1~6のアルコキシ基、炭素数 7~18のアラルキル基、炭素数6~18のアリールオ キシ基, 炭素数1~6のアシル基, 炭素数1~6のアシ ルオキシ基、カルポキシル基、スチリル基、炭素数6~ 20のアリールカルポニル基、炭素数6~20のアリー ルオキシカルボニル基、炭素数1~6のアルコキシカル ポニル基、ビニル基、アニリノカルボニル基、カルバモ イル基、フェニル基、ニトロ基、水酸基あるいはハロゲ ン原子であり、複数置換されていてもよい。したがっ て、例えば、置換基含有アラルキル基は、アルキル基置 換アラルキル基(メチルベンジル基、メチルフェネチル 基等)、アルコキシ基置換アラルキル基(メトキシベン ジル基、エトキシフェネチル基等)、アリールオキシ基 置換アラルキル基(フェノキシベンジル基,ナフチルオ キシフェネチル基等),フェニル基置換アラルキル基 (フェニルフェネチル基等)、上記置換基含有フェニル 基は、アルキル基置換フェニル基(トリル基、ジメチル フェニル基、エチルフェニル基など)、アルコキシ基置 換フェニル基(メトキシフェニル基,エトキシフェニル 基など)アリールオキシ基置換フェニル基(フェノキシ フェニル基、ナフチルオキシフェニル基等)あるいはフ ェニル基置換フェニル基(つまり、ピフェニリル基)で ある。また、置換基含有シクロヘキシル基は、アルキル 基置換シクロヘキシル基(メチルシクロヘキシル基、ジ メチルシクロヘキシル基,エチルシクロヘキシル基 等)、アルコキシ基置換シクロヘキシル基(メトキシシ クロヘキシル基、エトキシシクロヘキシル基等)あるい はアリールオキシ基置換シクロヘキシル基(フェノキシ シクロヘキシル基、ナフチルオキシシクロヘキシル 基)、フェニル基置換シクロヘキシル基(フェニルシク ロヘキシル基)である。置換基含有ナフチル基は、アル キル基置換ナフチル基(メチルナフチル基、ジメチルナ

フチル基等), アルコキシ基置換ナフチル基(メトキシナフチル基, エトキシナフチル基等) あるいはアリールオキシ基置換ナフチル基(フェノキシナフチル基, ナフチルオキシナフチル基), フェニル基置換ナフチル基(フェニルナフチル基)である。

【0013】上記R1~R4としては、上述したもののうち、それぞれ炭素数1~6のアルキル基、アリールオキシ基、フェニル基、ナフチル基、ビフェニル基、シクロヘキシル基が好ましい。これらは置換あるいは無置換のいずれでもよい。また、R1~R4は同一でも、また互いに異なっていてもよく、R1とR2及びR3とR4は互いに置換している基と結合して、置換もしくは無置換の飽和又は不飽和の五員環あるいは置換もしくは無置換の飽和又は不飽和の六員環を形成してもよい。

【0014】一方、一般式(1)中のArは置換もしく は無置換の炭素数6~20のアリーレン基を表わし、置 換もしくは無置換のフェニレン基,ピフェニレン基,p -テルフェニレン基,ナフチレン基,ターフェニレン 基,ナフタレンジイル基,アントラセンジイル基,フェ ナントレンジイル基、フェナレンジイル基等のアリーレ ン基であり、無置換でも置換されていてもよい。又、メ チリディン(=C=CH-)の結合位置はオルト,メ タ、パラ等どこでもよい。但し、Arが無置換フェニレ ンの場合、 $R^1 \sim R^4$ は炭素数 $1 \sim 6$ のアルコキシ基, 炭素数7~18のアラルキル基, 置換あるいは無置換の ナフチル基、ピフェニル基、シクロヘキシル基、アリー ルオキシ基より選ばれたものである。置換基はアルキル 基(メチル基, エチル基, n-プロピル基, イソプロピ ル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec -ブチル基、 t-ブチル基, イソペンチル基, t-ペンチル基, ネオ ペンチル基,イソヘキシル基等),アルコキシ基(メト キシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ

基, ブチルオキシ基, イソブチルオキシ基, sec ーブチルオキシ基, tーブチルオキシ基, イソペンチルオキシ基基, tーペンチルオキシ基), アリールオキシ基(フェノキシ基, ナフチルオキシ基等), アシル基(ホルミル基, アセチル基, プロピオニル基, ブチリル基等), アシルオキシ基, アラルキル基(ベンジル基, フェネチル基等), フェニル基, 水酸基, カルボキシル基, アニリノカルボニル基, カルバモイル基, アリールオキシカルボニル基, メトキシカルボニル基, エトキシカルボニル基, ブトキシカルボニル基, ニトロ基, ハロゲン原子であり、単一置換でも複数置換されていてもよい。

【0015】前記一般式(1)で表わされるメチリディン芳香族化合物は、1分子中に2つのメチリディン(= C=CH-)基を有し、このメチリディン基の幾何異性によって、4通りの組合わせ、すなわち、シスーシス、トランスーシス、シスートランス及びトランスートランスの組合わせがある。本発明のEL素子における第一発光層は、それらのいずれのものであってもよいし、幾何異性体の混合したものでもよい。特に好ましくは、全てトランス体のものである。また、上記置換基は、置換基の間で結合し、置換、無置換の飽和もしくは不飽和の五員環又は六員環を形成してもよい。

【0016】一般式(II)におけるA及びBは、それぞれ上記一般式(II)で表される化合物から1つの水素原子を除いた一価基を示し、同一であっても異なってもよいものである。ここで、一般式(II)におけるQは共役系を切る二価基を示す。ここで、共役とは、π電子の非極在性によるもので、共役二重結合あるいは不対電子又は孤立電子対によるものも含む。Qの具体例としては、

[0017]

【化8】

【0018】が挙げられる。このように共役系を切る二 価の基を用いる理由は、上記で示されるAあるいはB (即ち、一般式(I)の化合物)を、単独で本発明の有 機EL素子として用いた場合に得られるEL発光色と、 一般式(II)で表わされる化合物を本発明の有機EL素 子として用いた場合に得られるEL発光色とが変わらぬ ようにするためである。つまり、一般式(1)又は一般 式(11)で表わされる第一発光層が、短波長化あるいは 長波長化したりすることはないようにするためである。 また、共役系を切る二価基で接続するとガラス転移温度 (Tg)は、上昇することが確認でき、均一なピンホー ルフリーの微結晶あるいはアモルファス性薄膜が得られ ることができ、発光均一性を向上させている。更に、共 役系を切る二価基で結合していることにより、EL発光 が長波長化することなく、また、合成あるいは精製が容 易にできる長所を備えている。

【0019】また、一般式 (III)中のA¹ は置換もしくは無置換の炭素数6~20のアリーレン基又は二価の芳香族複素環式基、A² は置換もしくは無置換の炭素数6~20のアリール基 (フェニル基, ピフェニル基, ナフ

チル基等)又は一価の芳香族複素環式基を示す。R⁵及 びR6 は、それぞれ水素原子, 置換もしくは無置換の炭 素数6~20のアリール基、シクロヘキシル基、一価の 芳香族複素環式基,炭素数1~10のアルキル基(メチ ル基,エチル基,n-プロピル基,イソプロピル基,n ーブチル基, イソブチル基, sec ーブチル基, tertーブ チル基、イソペンチル基、t-ペンチル基、ネオペンチル 基、イソヘキシル基等)、炭素数7~20のアラルキル 基(ペンジル基、フェネチル基等)又は炭素数1~10 のアルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ 基, ブトキシ基等) を示す。なお、 R^5 , R^6 は同一で も異なってもよい。ここで、置換基とは、アルキル基、 アリールオキシ基、アミノ基又はこれらの基を有するも しくは有しないフェニル基であり、該置換基は単一でも 複数でもよい。R5 の各置換基はA1 と結合して、飽和 もしくは不飽和の五員環又は六員環を形成してもよく、 同様にR6 の各置換基はA2 と結合して、飽和もしくは 不飽和の五負環又は六負環を形成してもよい。また、Q は、上記と同様に共役を切る二価基を表す。さらに、該 A¹ の結合はオルト, メタ, パラのいずれでもよい。さ

らに、本発明において、上記の一般式(I),一般式(II)又は一般式(III)で表される有機化合物は、CIE色度座標における青紫,紫青,青,緑青もしくは青緑

の発光を呈する化合物であることが必要である。具体的

には、 【0020】 【化9】

(9)

$$C = C H - C H = C$$

$$C H = C H = C H = C H = C H = C$$

$$C = C H \xrightarrow{C H s} C H = C$$

$$C H 3 O \longrightarrow C H C H 3$$

$$C H 3 O \longrightarrow C H 3$$

$$C H 3 O \longrightarrow C H 3$$

[0021]

【化10】

$$C = C H - C H = C H$$

$$i - Pr - C = C H - C H = C H$$

i-Pr:イソプロピル基、以下同様

$$C = C H \xrightarrow{C} C H = C \xrightarrow{C H 3}$$

$$\bigcirc C = C H - \bigcirc C H = C$$

$$H \circ C \longrightarrow C = C H \longrightarrow C + C \longrightarrow C H \circ C$$

$$\begin{array}{c} H \\ C = C H \\ \hline \end{array}$$

$$H \circ C \longrightarrow C = C H \longrightarrow C H \circ C H$$

[0022]

3

【化11】

$$C = CH \xrightarrow{CH^3} CH = C$$

t-Bu: t - ブチル基, 以下同様

[0023]

4

【化12】

【化13】

[0024]

[0025]

$$C = CH \xrightarrow{O \leftarrow CH} CH = C \xrightarrow{C \leftarrow B \cup U} t - B \cup U$$

[0026]

【化15】

[0027]

$$C = CH \longrightarrow C \longrightarrow CH = C \longrightarrow CH = C$$

$$C = CH \longrightarrow C \longrightarrow CH = C$$

$$C = CH \longrightarrow C \longrightarrow CH = C$$

$$C = CH \longrightarrow C \longrightarrow CH = C$$

$$CH = C$$

$$CH = C \longrightarrow CH = C$$

$$CH = C$$

$$CH$$

[0028]

【化17】

【0029】 【化18】

【0030】などである。他の有機化合物としては、 【0031】 【化19】

【0032】なども挙げられる。また、特願平5-17 0354号明細書に記載されている上記第一発光層の蛍 光条件を満たす化合物としては、一般式(XI) [0033] [化20]

【0034】〔式中、R³⁷~R⁴⁸は、それぞれ独立に水 素原子又は炭素数1~6のアルキル基を示す。但し、R 37~R48のうち少なくとも1つは炭素数1~6のアルキ ル基である。また、R38とR39, R40とR41, R44とR 45, R⁴⁶とR⁴⁷は、互いに結合して飽和もしくは不飽和 の五負環又は六員環を形成してもよい。X及びYはそれ ぞれ独立に置換又は無置換の炭素数6~20のアリール 基を示す。XとYは置換基と結合して置換もしくは無置 換の飽和又は不飽和の五員環あるいは六員環を形成して もよい。ここで、置換基としては炭素数1~6のアルキ ル基, 炭素数1~6のアルコキシ基, 炭素数6~18の アリールオキシ基、フェニル基、アミノ基、シアノ基、 ニトロ基、水酸基あるいはハロゲン原子を示す。これら の置換基は単一でも複数置換されていてもよい。〕で表 されるターフェニレン誘導体のスチリル化合物を挙げる ことができる。

【0035】ここで、一般式 (XI) において、 $R^{37} \sim R^{48}$ は、それぞれ独立に水素原子あるいはメチル基, エチル基, n-プロピル基, イソプロピル基, n-ブチル基, sec-ブチル基, t-ブチル基, イソブチル基, t-ブチル基, t-ブチル基, t-ブチル基, t-ブチル基, t-ブチル基, t-ブルスチル基, t-ブチル基, t-ブチル基が分ました。t-0の元年の一次では、t-0の元年の一次では、t-0の元年の一次では、t-0の元年の一次では、t-0の元年の一次では、t-0の元年の一次では、t-0の元年の一次では、t-0の元年の一次である。他の一次で表現で表現であり、t-0の元年の一次である。他の一次で表現で表現である。

【0036】 【化21】

[0038]

$$\frac{\lambda}{\lambda}$$
 c = cH $\frac{CH^{5}}{CH^{5}}$ CH = c $\frac{\lambda}{\lambda}$

【0037】などが挙げられ、R⁴⁶とR⁴⁷で飽和六員環 を形成する場合には、

$$\begin{array}{c} (4 \pm 2 2) \\ \end{array}$$

【0039】などが挙げられる。X及びYは、それぞれ独立に置換または無置換のフェニル基,ナフチル基,ピフェニル基,ターフェニル基,アントラリル基,フェナントリル基,ピレニル基。ペリレニル基など炭素数6~20のアリール基を示す。ここで、置換基としては、例えばメチル基,エチル基,n-プロピル基,イソプロピ

ル基, n-ブチル基, イソブチル基, sec-ブチル基, t-ブチル基, イソペンチル基, t-ペンチル基, ネオペンチル基, n-ヘキシル基, イソヘキシル基などの炭素数1~6のアルキル基、メトキシ基, エトキシ基, n-プロポキシ基, イソプロポキシ基, n-ブチルオキシ基, イソブチルオキシ

基、イソペンチルオキシ基、tーペンチルオキシ基、nーへキシルオキシ基などの炭素数1~6のアルコキシ基、フェノキシ基、ナフチルオキシ基など炭素数6~18のアリールオキシ基、フェニル基、アミノ基、シアノ基、ニトロ基、水酸基あるいはハロゲン原子が挙げられる。これらの置換基は単一でも複数置換されていてもよい。また、XとYは置換基と結合して置換もしくは無置

換の飽和又は不飽和の五員環あるいは飽和又は不飽和の 六員環を形成してもよい。飽和もしくは不飽和の五員環 又は六員環を有するスチリル化合物の例としては、Xと Yが飽和五員環を形成する場合は、

【0040】 【化23】

$$C = CH \xrightarrow{R^{37}} R^{38} R^{39} R^{40} R^{41} R^{42} CH = C$$

【0041】などが挙げられ、XとYが飽和六員環形成する場合は、

[0042] 【化24】

方法1

方法2

一般式(a)

【0043】などが挙げられる。

【OO44】上記一般式(XI)で表されるスチリル化合物は、種々の公知の方法によって製造することができる。具体的には、次の2つの方法が挙げられる。

[0045]
[1:25]
R41 R42 0
|| CH2P(OR); (a)

R43 R44 R45 R46 R47 R48
[0046] [式中、Rは炭素数1~4のアルキル基又 [0048] [対

【 0 0 4 6 】 〔式中、R は炭素数 1 ~ 4 のアルキル基又はフェニル基を示し、R ³⁷~R ⁴⁸は前記と同じである。〕で表されるホスホン酸エステルと、一般式(b) 【 0 0 4 7 】

【化26】

$$\frac{\lambda}{\lambda} > c = 0 \quad \cdots \quad (p)$$

【0048】〔式中、X, Yは前記と同じである。〕で表されるカルボニル化合物を塩基存在下で縮合する方法 (Wittig反応又はWittigーHorner反応)により合成することができる。

【0050】〔式中、R³⁷~R⁴⁸は前記と同じである。〕で表されるジアルデヒド化合物と一般式(d) 【0051】 【化28】

$$\begin{array}{c} X \\ Y \\ \end{array} \begin{array}{c} O \\ \parallel \\ OR)_{2} \end{array} \qquad \cdots \qquad (d)$$

【0052】〔式中、R, X, Yは前記と同じである。〕で表されるホスホン酸エステルを塩基存在下で縮合する方法(Wittig反応又はWittigーHo

rner反応)により合成することができる。

【0053】この合成で用いる反応溶媒としては、炭化水素,アルコール類,エーテル類が好ましい。具体的には、メタノール;エタノール;イソプロパノール;ブタノール;2ーメトキシエタノール;1,2ージメトキシエタン;ビス(2ーメトキシエチル)エーテル;ジオキサン;テトラヒドロフラン;トルエン;キシレン;ジメチルスルホキシド;N,Nージメチルホルムアミド;Nーメチルピロリドン;1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノンなどが挙げられる。特に、テトラヒドロフラン,ジメチルスルホキシドが好適である。また、縮合剤としては、水酸化ナトリウム,水酸化カリウム,ナトリ

ウムアミド、水素化ナトリウム、nーブチルリチウム、ナトリウムメチラート、カリウムーtーブトキシドなどが好ましく、特にnーブチルリチウム、カリウムーtーブトキシドが好ましい。反応温度は、用いる反応原料の種類などにより異なり、一義的に定めることはできないが、通常はO℃~約100℃までの広範囲を指定できる。特に好ましくはO℃~室温の範囲である。

【 O O 5 4 】以下に、本発明で用いられる上記スチリル 化合物の具体例(1)~(2 6)を挙げるが、本発明は それらに限定されるものではない。

【0055】 【化29】

$$C = CH \longrightarrow CH_{\bullet} \longrightarrow CH = C$$

$$CH_{\bullet} \longrightarrow CH = C$$

$$C$$

[0057] [化31]

[0058]

【化33】

[0059]

$$C = CH$$

$$Et$$

$$CH = C$$

$$CH = C$$

(24)

$$C = CH$$

$$i - Pr$$

$$CH = C$$

$$O_2N - O_2$$

$$i - Pr$$

$$CH = C$$

(26)

$$C = CH \longrightarrow CH = C \longrightarrow CH = C$$

【0060】一方、第二発光層に用いられる、固体状態の蛍光ピーク波長が480nm以上580nm未満である有機化合物については、特に制限はなく、例えばヨーロッパ公開特許第0281381号公報に記載されてい

るレーザー色素として用いられるクマリン誘導体が挙げ られる。具体的には、

[0061] [化34]

$$(H_5C_2)_2N \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$H \longrightarrow N \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$(H_5C_2)_2N \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

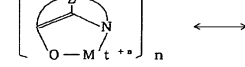
【0062】などである。さらに、特開平3-2319 70号公報あるいは特願平2-279304号明細書に 記載されている有機化合物中で上記第二発光層の蛍光条 件を満足するものが挙げられる。さらに、好ましいもの として、8-ヒドロキシキノリン又はその誘導体の金属 錯体を挙げることができる。具体的には、オキシン(一 般に8-キノリノールまたは8-ヒドロキシキノリン)

る。このような化合物は高水準の性能を示し、容易に薄 膜形態に成形される。オキシノイド化合物の例は下記構 造式を満たすものである。

[0063]

【化35】

$$\left[\begin{array}{c} Z \\ N \\ O-M \\ t \end{array}\right]_{n} \longleftrightarrow$$



$$\begin{array}{c|c} & & \\ \hline & \\ \end{array}$$

【0064】 [式中、Mtは金属を表し、nは1~3の 整数であり、且つ、こはその各々の位置が独立であっ て、少なくとも2以上の縮合芳香族環を完成させるため に必要な原子を示す。〕ここで、Mtで表される金属 は、一価、二価又は三価の金属とすることができるもの であり、例えばリチウム、ナトリウムまたはカリウム等 のアルカリ金属、マグネシウム又はカルシウム等のアル カリ土類金属、ホウ素又はアルミニウム等の土類金属で ある。一般に有用なキレート化合物であると知られてい る一価、二価または三価の金属はいずれも使用すること ができる。

【0065】また、Zは、少なくとも2以上の縮合芳香 族環の一方がアゾールまたはアジンからなる複素環を形 成させる原子を示す。ここで、もし必要であれば、上記 縮合芳香族環に他の異なる環を付加することが可能であ る。また、機能上の改善が無いまま嵩ばった分子を付加

することを回避するため、2で示される原子の数は18 以下に維持することが好ましい。

【0066】さらに、具体的にキレート化オキシノイド 化合物を例示すると、トリス(8-キノリノール)アル ミニウム、ビス(8-キノリノール)マグネシウム、ビ ス(8-キノリノール)亜鉛,ピス(2-メチルー8-キノリノール)亜鉛,ビス(ペンゾー8-キノリノー ル) 亜鉛, ビス (2-メチル-8-キノリラート) アル ミニウムオキシド, トリス(8-キノリノール)インジ ウム, トリス (5-メチル-8-キノリノール) アルミ ニウム, 8-キノリノールリチウム, トリス(5-クロ ロー8-キノリノール) ガリウム, トリス (2-メチル -8-キノリノール) ガリウム, ビス (5-クロロ-8 ーキノリノール) カルシウム, 5, 7ージクロルー8ー キノリノールアルミニウム,トリス(5, 7ージブロモ -8-ヒドロキシキノリノール) アルミニウム, トリス

(7-プロピル-8-キノリノール) アルミニウム, ビ ス(8-キノリノール)ベリリウム、ビス(2-メチル -8-キノリノール) ベリリウムなどがある。

【0067】本発明の白色有機EL素子においては、前 記第一発光層及び/又は第二発光層に、特願平5-12 9438号明細書に記載されているスチルベン誘導体, ジスチリルアリーレン誘導体及びトリススチリルアリー レン誘導体の中から選ばれた少なくとも一種を含有させ るのが好ましい。該スチルベン誘導体とは、少なくとも 2つの芳香族環を有し、これら芳香族環をビニル基又は 置換されたビニル基により結合して構成され、かつ上記 芳香族環又はビニル基のいずれかに電子供与性基を有す る化合物である。ジスチリルアリーレン誘導体とは、1 つのアリーレン基に2つの芳香族環がビニル基又は置換 ビニル基を介して結合し、かつ電子供与性基を有する化

A r
1
 - C = C - D 3
R 7 R 8
D 2 - C = C - D 3
R 8 R 10

【0069】〔式中、Ar1 は炭素数6~20のアリー ル基を示す。 $R^7 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に水素原子又 は炭素数6~20のアリール基を示す。D1 ~D3 は、 それぞれ独立に電子供与性基で置換された炭素数6~2 0のアリール基又は炭素数10~30の縮合多環族基を 示す。ここで、Ar¹, R⁷ \sim R¹⁰は、それぞれ独立に 無置換でもよいし、炭素数1~10のアルキル基、炭素

[0071]〔式中、 Ar^2 および Ar^3 は、それぞれ 独立に炭素数6~20のアリーレン基を示し、Ar4 は 炭素数6~20のアリール基を示す。R¹¹~R¹⁸は、そ れぞれ独立に水素原子又は炭素数6~20のアリール基 を示す。ここで、Ar2~Ar4, R11~R18は、それ ぞれ独立に無置換でもよいし、炭素数1~10のアルキ ル基、炭素数1~10のアルコキシ基、炭素数6~10 のアリールオキシ基、炭素数6~10のアラルキル基又 合物である。トリススチリルアリーレン誘導体とは、1 つの3価の芳香族環基に3つの芳香族環がビニル基また は置換ビニル基を介して結合し、かつ電子供与性基を有 する化合物である。電子供与性基を分子骨格に有する前 記誘導体において該電子供与性基とは、好ましくは炭素 数1~10のアルコキシ基、炭素数6~10のアリール オキシ基および炭素数1~30の炭化水素基を有するア ミノ基を示す。上記誘導体において、特に好ましいもの は下記一般式(IV)~(X)で表される化合物であり、 (IV) 及び(V) はスチルベン誘導体, (VI) 及び(VI I)はジスチリルアリーレン誘導体, (VIII)~(X)は トリススチリルアリーレン誘導体を表す。

[0068]

[0070]

【化36】

数1~10のアルコキシ基、炭素数6~10のアリール オキシ基、炭素数6~10のアラルキル基又は炭素数1 ~20の炭化水素基を有するアミノ基で置換されていて もよい。また、この置換基が互いに結合し飽和もしくは 不飽和の五員環ないし六員環を形成してもよい。〕

されていてもよい。また、これらの置換基が互いに結合 して飽和もしくは不飽和の五員環ないし六員環を形成し てもよい。D4 ~D6 は、それぞれ独立に電子供与性基 で置換された炭素数6~20のアリール基又は炭素数1 0~30の縮合多環族基を示す。〕

[0072] 【化38】

D
7
 — C = C - A 7 — C = C - D 8 . . . (VIII)

R 16 R 20 | R 23 R 24

C - R 21

C - R 22

D 9

D 10 — C = C - A 7 — C = C - D 11 . . (IX)

R 25 R 26 | R 26 | R 26 R 30

C - R 27

C - R 28

A 8

D 12 — C = C - A 7 — C = C - A 9 . . (X)

R 31 R 32 | R 35 R 36

C - R 33

C - R 84

A 7 10

【0073】〔式中、Ar 5 ~Ar 7 は、それぞれ独立に炭素数6~24の3価の芳香族環基を示し、Ar 8 ~Ar 10 は、それぞれ独立に炭素数6~20のアリール基を示す。R 19 ~R 36 は、それぞれ独立に水素原子または炭素数6~20のアリール基を示す。D 7 ~D 12 は、それぞれ独立に電子供与性基で置換された炭素数6~20のアリール基又は炭素数10~30の縮合多環族基を示す。ここで、Ar 5 ~Ar 7 , R 19 ~R 36 は、それぞれ独立に無置換でもよいし、炭素数1~10のアルキル基,炭素数1~10のアルコキシ基,炭素数6~10のアラルキル基,炭素数6~10のアラルキル基,炭素数6~10のアリールアルキル基以炭素数1~20の炭化水素基を有するアミノ基で置換されていてもよい。また、これらの置換基が互いに結合し飽和もしくは不飽和の五員環ないし六員環を形成して

もよい。〕上記一般式 (IV) ~ (X) におけるアリール 基としては、好ましくはフェニル基, ビフェニルイル 基, ナフチル基, ピレニル基, ターフェニルイル基, アントラニル基, トリル基, キシリル基, スチルベニル 基, チエニル基, ビチエニル基, チオフェン基, ビチオフェン基, ターチオフェン基などが挙げられる。アリーレン基としては、好ましくはフェニレン基, ピフェニレン基, ナフチレン基, アントラニレン基, チエニレン 基, ピレニレン基などが挙げられる。3 価の芳香族環基とは、好ましくは

[0074] 【化39】

【0075】が挙げられる。また、上記置換基であるアリールオキシ基としては、フェニルオキシ基, ピフェニルオキシ基, ナフチルオキシ基, アントラニルオキシ

基, ターフェニルオキシ基, ピレニルオキシ基などが挙 げられ、アルキル基としては、メチル基, エチル基, イ ソプロピル基, ターシャルブチル基, ペンチル基, ヘキ

シル基などが挙げられる。アルコキシ基としては、メト キシ基、エトキシ基、イソプロポキシ基、ターシャルブ トキシ基、ペンチルオキシ基などが挙げられ、炭化水素 基を有するアミノ基としては、ジメチルアミノ基、ジェ チルアミノ基,ジフェニルアミノ基,フェニルエチルア ミノ基, フェニルメチルアミノ基, ジトリルアミノ基, エチルフェニルアミノ基、フェニルナフチルアミノ基、 フェニルビフェニルアミノ基などが挙げられる。前記一 般式 (IV) ~ (X) における D¹ ~ D¹²は、電子供与性 基で置換された炭素数1~20のアリール基、又は炭素 数10~30の縮合多環族基である。ここで、電子供与 性基とは、好ましくは炭素数1~10のアルコキシ基、 炭素数6~20のアリールオキシ基,炭素数1~30の 炭化水素基を有するアミノ基が挙げられ、特に好ましく は炭素数1~30の炭化水素基を有するアミノ基が挙げ られる。このアミノ基としては、一般式(XII)

[0076]

【化40】

$$-N < X^{1} \cdots (XII)$$

【0077】〔式中、 x^1 及び x^2 は、それぞれ独立に 炭素数 $6\sim20$ のアリール基,炭素数 $1\sim10$ のアルキ

ル基又は炭素数6~20のアラルキル基を示し、互いに 結合して飽和又は不飽和の環状構造を形成してもよい。 また、 X^1 , X^2 には、炭素数1~10のアルキル基, 炭素数7~10のアラルキル基,炭素数6~10のアリ ールオキシ基又は炭素数6~10のアルコキシ基が置換 してもよい。さらに、一般式 (XII)で表されるアミノ基 に置換するアリール基としてのX1 とX2 が互いに結合 した含窒素芳香族環基となってもよい。〕で表されるも のが挙げられる。上記電子供与性基としては、例えばフ ェニルオキシ基、ビフェニルオキシ基、ナフチルオキシ 基、アントラニルオキシ基、ターフェニルイルオキシ基 などのアリールオキシ基、メトキシ基、エトキシ基、イ ソプロポキシ基、ターシャルブチルオキシ基、ペンチル オキシ基などのアルコキシ基、ジメチルアミノ基、ジェ チルアミノ基、ジフェニルアミノ基、フェニルメチルア ミノ基,フェニルエチルアミノ基,フェニルメチルエチ ルアミノ基、ジトリルアミノ基、エチルフェニルアミノ 基、フェニルナフチルアミノ基、フェニルピフェニルイ ルアミノ基などの炭化水素基を有するアミノ基などが挙 げられる。また、D1 ~ D12の具体例としては、

[0078]

【化41】

【化42】

[0079]

[0080]

【化43】

[0081] [化44]

【0082】などが挙げられる。上記一般式(IV)~ (X)で表される化合物の具体例としては、 【0083】 【化45】

[0084]

【化46】

[0085]

【化47】

[0086]

【化48】

$$CH = CH$$

$$CH_{\bullet}$$

$$CH = CH$$

$$C_{\bullet}H_{\bullet}$$

$$C_{\bullet}H_{\bullet}$$

$$CH,O$$
 $CH=CH$ $CH=CH$ $OCH,$

$$\langle {}_{0}^{0} \bigcirc C H = C H - \bigcirc C H = C H - \bigcirc {}_{0}^{0} \rangle$$

$$\bigcirc -N - \bigcirc -C H = C H - \bigcirc -C H = C H - \bigcirc -N - \bigcirc -N - \bigcirc -C H$$

$$\bigcirc$$
 O C H = C H \bigcirc O C H .

$$H_1C > N \longrightarrow CH = CH \longrightarrow CH = CH \longrightarrow$$

[0087]

【化49】

$$\bigcirc -N - \bigcirc -C = C H - \bigcirc -C H = C - \bigcirc -N - \bigcirc$$

$$\bigcirc - N - \bigcirc - C = C H - \bigcirc - N - \bigcirc$$

$$\bigcirc - C H = C H$$

$$\bigcirc - C H = C H$$

$$\bigcirc - N - \bigcirc$$

$$\bigcirc - N - \bigcirc - C H = C H - \bigcirc - N - \bigcirc$$

$$C H = C H - \bigcirc - N - \bigcirc$$

$$C H = C H - \bigcirc - N - \bigcirc$$

$$H \cdot C$$
 $H \cdot C$
 $H \cdot C$
 $H \cdot C$
 $C \cdot H = C \cdot H$
 $C \cdot H = C \cdot H$
 $C \cdot H \cdot C$
 $C \cdot H \cdot C$

[0088]

$$CH = CH$$

$$CH = CH$$

$$CH_{\bullet}$$

$$\bigcirc - C H = C H - \bigcirc - C H = C H - \bigcirc - N - \bigcirc - O C H,$$

$$\bigcirc - N - \bigcirc - C H = C H - \bigcirc - C H = C H - \bigcirc - N - \bigcirc$$

[0089]

$$C H = C H - (S T P y)$$

$$CH = CH - CH = CH - (STSTPy)$$

$$CH = CH - CH, \qquad (MeSTPy)$$

[0090]

【化52】

[0091]

【化53】

$$C H = C H - C$$

$$(S T P e)$$

【0092】などを挙げることができる。

【0093】本発明の白色有機EL素子においては、溶液状態での蛍光ピーク波長が580nm以上650nm以下である有機化合物を、前記第一発光層、第二発光層及びその他の有機化合物層の中から選ばれた少なくとも一層に含有させることが必要である。この有機化合物としては、溶液状態でのピーク波長が580nm以上650nm以下であればよく、特に制限はないが、例えばヨ

ーロッパ公開特許第0281381号公報に記載されている赤色発進レーザー色素として用いられるジシアノメチレンピラン誘導体、ジシアノメチレンチオピラン誘導体、フルオレセイン誘導体、ペリレン誘導体などが挙げられる。具体的には

[0094]

【化54】

(ルモゲンFレッド)

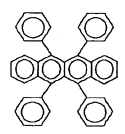
$$(H_5 C_2)_2 N \longrightarrow CH = CH \longrightarrow CH$$

$$NC \longrightarrow CN$$

(ジシアノメチレンピラン)

$$(H_5C_2)_2N \longrightarrow 0$$

(フェノキサゾン)



(ルプレン)

【0095】などが挙げられる。これらの有機化合物は、層を形成する有機化合物に対して、0.1~10モル%、好ましくは0.5~5モル%の割合で含有させることが必要である。この0.1~10%というのは、濃度消光を生じないための濃度範囲である。

【0096】本発明の白色有機EL素子の構成は、発光層の構成以外は限定されるものではなく任意の素子構成を採ることができる。具体的に、陽極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極からなる有機EL素子の各構成について説明する。

【0097】本発明の白色有機EL素子は、支持基板上にて形成することが好ましい。用いられる支持基板は、透明性を有するものが好ましく、一般にガラス,透明プラスチック,石英などである。本発明の白色有機EL素

【0098】一方、陰極としては、仕事関数の小さい

(4eV以下)金属,合金,電気伝導性化合物及びこれらの混合物を電極物質とするものが用いられる。このような電極物質の具体例としては、ナトリウム,マグネシウム,リチウム,マグネシウム,リチウム,マグネシウム,リチウム,マグネシウム,リチウム,マグネシウム,リチウム,マグネシウム,明天ウム,和土類金属などが挙げられる。該陰極は、これらの電膜を形成させることにより、作製することができる。また、電極としてのシート抵抗は数百 Ω / \square 以下が好ましくは50~200 nmの範囲で選ばれる。なお、このEL素子においまり、10 nmの範囲で選ばれる。なお、このEL素子においまり、10 nmの範囲で選ばれる。なお、このEL素子においまりである。発光を透過するため、発光の取出し効率がよく好都合である。

【0099】このEL素子における発光層は、上記第一 発光層と第二発光層からなり、かつ第一発光層、第二発 光層の順に透明電極又は陽極側から順次積層された積層 構造を有している。特に、陰極側に近い発光層が遠い発 光層より電子輸送能力が大であることが好ましい。これ は、二つの発光層界面で主たる発光が生じ、ここでの発 光もしくは励起状態のエネルギーを利用し、液体状態で の蛍光ピークが580nm以上650nm以下である有 機化合物が発光し、透明電極から白色発光を取り出させ る。第一発光層と第二発光層の積層順が逆になった場 合、第一発光層の発光が第二発光層に吸収され、良好な 白色が得られなくなる。液体状態での蛍光ピークが58 0 nm以上650 nm以下である有機化合物は、発光波 長では長波長成分であるので、他の成分により吸収され ることはなく、有機化合物層のいかなる層に含有させて もよい。そして、発光層の厚さは、好ましくは第二発光 層が第一発光層の膜厚以上であればよく、この範囲で適 宜状況に応じて選ぶことができる。上記発光層の形成方 法は、限定されることはなく、例えば蒸着法、スピンコ ート法,キャスト法,LB法などの公知の方法により薄 膜化することにより形成することができるが、特に分子 堆積膜であることが好ましい。ここで、分子堆積膜と は、該化合物の気相状態から沈着され形成された薄膜 や、該化合物の溶液状態又は液相状態から固体化され形 成された膜のことであり、通常この分子堆積膜はLB法 により形成された薄膜(分子累積膜)とは、凝集構造, 高次構造の相違や、それに起因する機能的な相違により 区分することができる。

【0100】このように本発明における発光層は、電界印加時に、陽極又は正孔注入輸送層より正孔を注入することができ、かつ陰極又は電子注入輸送層より電子を注入することができる注入機能、注入した電荷(電子と正孔)を電界の力で移動させる輸送機能、電子と正孔の再結合の場を提供し、これを発光につなげる発光機能などを有している。本発明の発光層とは、可視光を発光する層のことである。なお、正孔の注入されやすさと、電子

の注入されやすさには違いがあっても構わない。また、 正孔と電子の移動度で表される輸送機能に大小があって もよいが、どちらか一方を移動することが好ましい。さ らに、本発明で用いられる発光材料は、他の有機化合物 層内において再結合した電荷による励起状態の供給をう けて発光してもよい。次に、本発明のEL素子における 正孔注入輸送層は、必ずしも該素子に必要なものではな いが、発光性能の向上のため用いた方が好ましいもので ある。この正孔注入輸送層としては、より低い電界で正 孔を発光層に輸送する材料が好ましく、さらに正孔の移 動度が104~106 ボルト/cmの電場で少なくとも 10-6cm2 /ポルト・秒であれば尚好ましい。例え ば、従来、光導伝材料において、正孔の電荷注入輸送材 料として慣用されているものやEL素子の正孔注入輸送 層に使用される公知のものの中から任意のものを選択し て用いることができる。

【0101】正孔注入輸送層としては、例えばトリアゾ ール誘導体(米国特許第3,112,197号明細書等参照), オキサジアゾール誘導体 (米国特許第3,189,447 号明細 書等参照), イミダゾール誘導体(特公昭37-160 96号公報等参照),ポリアリールアルカン誘導体(米 国特許第3,615,402 号明細書,同3,820,989 号明細書, 同3.542.544 号明細書, 特公昭45-555号公報, 同 51-10983号公報,特開昭51-93224号公 報,同55-17105号公報,同56-4148号公 報, 同55-108667号公報, 同55-15695 3号公報,同56-36656号公報等参照),ピラゾ リン誘導体及びピラゾロン誘導体(米国特許第3,180,72 9 号明細書, 同4,278,746 号明細書, 特開昭55-88 064号公報,同55-88065号公報,同49-1 05537号公報,同55-51086号公報,同56 -80051号公報, 同56-88141号公報, 同5 7-45545号公報, 同54-112637号公報, 同55-74546号公報等参照), フェニレンジアミ ン誘導体(米国特許第3,615,404 号明細書,特公昭51 -10105号公報, 同46-3712号公報, 同47 -25336号公報,特開昭54-53435号公報, 同54-110536号公報, 同54-119925号 公報等参照), アリールアミン誘導体(米国特許第3,56 7,450 号明細書,同3,180,703 号明細書,同3,240,597 号明細書, 同3,658,520 号明細書, 同4,232,103 号明細 書, 同4,175,961 号明細書, 同4,012,376 号明細書,特 公昭49-35702号公報, 同39-27577号公 報,特開昭55-144250号公報,同56-119 132号公報,同56-22437号公報,西独特許第 1,110,518 号明細書等参照),アミノ置換カルコン誘導 体(米国特許第3.526.501 号明細書等参照), オキサゾ 一ル誘導体(米国特許第3,257,203 号明細書などに記載 のもの)、スチリルアントラセン誘導体(特開昭56-46234号公報等参照), フルオレノン誘導体(特開

昭54-110837号公報等参照), ヒドラゾン誘導 体 (米国特許第3,717,462 号明細書,特開昭54-59 143号公報, 同55-52063号公報, 同55-5 2064号公報, 同55-46760号公報, 同55-85495号公報,同57-11350号公報,同57 -148749号公報,特開平2-311591号公報 等参照)、スチルベン誘導体(特開昭61-21036 3号公報, 同61-228451号公報, 同61-14 642号公報, 同61-72255号公報, 同62-4 7646号公報,同62-36674号公報,同62-10652号公報, 同62-30255号公報, 同60 -93445号公報, 同60-94462号公報, 同6 0-174749号公報, 同60-175052号公報 等参照)などを挙げることができる。さらに、シラザン 誘導体(米国特許第4950950号明細書),ポリシ ラン系(特開平2-204996号公報), アニリン系 共重合体(特開平2-282263号公報)、また特願 平1-211399号明細書で示された導電性高分子オ リゴマー、特にチオフェンオリゴマーなどが挙げられ

【0102】本発明においては、これらの化合物を正孔注入輸送層の材料として使用することができるが、次に示すポルフィリン化合物(特開昭63-2956965号公報などに記載のもの)及び芳香族第三級アミン化合物及びスチリルアミン化合物(米国特許第4,127,412号明細書,特開昭53-27033号公報,同54-58445号公報,同54-149634号公報,同54-64299号公報,同55-79450号公報,同55-144250号公報,同56-119132号公報,同61-295558号公報,同61-98353号公報,同63-295695号公報等参照),特に該芳香族第三級アミン化合物を用いることが好ましい。

【0103】該ポルフィリン化合物の代表例としては、 ポルフィン: 1, 10, 15, 20-テトラフェニルー 21H, 23H-ポルフィン銅(II); 1, 10, 1 5,20-テトラフェニル21H,23H-ポルフィン 亜鉛(II); 5, 10, 15, 20-テトラキス(ペン タフルオロフェニル)-21H,23H-ポルフィン; シリコンフタロシアニンオキシド; アルミニウムフタロ シアニンクロリド;フタロシアニン(無金属);ジリチ ウムフタロシアニン;銅テトラメチルフタロシアニン; 銅フタロシアニン;クロムフタロシアニン;亜鉛フタロ シアニン: 鉛フタロシアニン: チタニウムフタロシアニ ンオキシド:マグネシウムフタロシアニン:銅オクタメ チルフタロシアニンなどが挙げられる。また、該芳香族 第三級アミン化合物及びスチリルアミン化合物の代表例 としては、N, N, N', N'-テトラフェニル-4, 4'ージアミノフェニル; N, N'ージフェニルーN, N'ージ(3-メチルフェニル)ー4,4'ージアミノ ピフェニル(TPDA); 2, 2-ピス(4-ジ-p-

トリルアミノフェニル)プロパン;1,1-ビス(4-ジーp-トリルアミノフェニル) シクロヘキサン; N, ミノビフェニル; 1, 1ービス(4ージーpートリルア ミノフェニル) -4-フェニルシクロヘキサン;ビス (4-ジメチルアミノー2-メチルフェニル) フェニル メタン;ビス(4ージーpートリルアミノフェニル)フ ェニルメタン;N, N'ージフェニルーN, N'ージ (4-メトキシフェニル)-4,4'-ジアミノビフェ ニル; N, N, N', N'ーテトラフェニルー4, 4' ージアミノジフェニルエーテル: 4, 4'ーピス(ジフ ェニルアミノ) クオードリフェニル; N, N, N-トリ (p-トリル) アミン; 4-(ジ-p-トリルアミノ) -4'-[4 (ジーpートリルアミノ) スチリル] スチ ルベン; 4-N, N-ジフェニルアミノー(2-ジフェ ニルビニル) ベンゼン;3-メトキシ-4'-N, N-ジフェニルアミノスチルベンゼン; N-フェニルカルパ ゾール;芳香族ジメチリディン系化合物などが挙げられ る。また、発光層の材料として示した芳香族メチリジン 化合物(特願平2-279304号明細書および特開平 3-231970号公報参照)も、正孔注入輸送層の材 料として用いることができる。さらに、p型-Si,p 型一SiCなどの無機化合物(国際公開特許WO90-05998号公報参照)も、正孔注入輸送層の材料とし て用いることができる。

【0104】本発明のEL素子における正孔注入輸送層は、上記化合物を、例えば真空蒸着法,スピンコート法,キャスト法,LB法等の公知の薄膜化法により製膜して形成することができる。この正孔注入輸送層としての膜厚は、特に制限はないが、通常は $1nm~10\mu$ m、好ましくは $5nm~5\mu$ mである。この正孔注入輸送層は、これらの正孔注入輸送材料一種又は二種以上からなる一層で構成されてもよいし、あるいは、前記正孔注入輸送層とは別種の化合物からなる正孔注入輸送層を積層したものであってもよい。

【0105】本発明の白色有機EL素子においては、発光層と陰極間の付着性を向上させるために、該電子注入輸送層は、発光層及び陰極に対し付着性の高い材料としては、ニトロ置換フルオレノン誘導体、アントラキノジメタン誘導体、ジフェニルキノン誘導体、チオピランジオキシド誘導体、ジフェニルキノン誘導体、チオピランジオキシド誘導体、ナフタレンペリレン誘導体であるとができる。関係では、8ーヒドロキシキノリン又はその誘導体の金属錯体に、8ーヒドロキシキノリン又はその誘導体の金属錯体に、8ーヒドロキシキノリン又はその誘導体の金属錯体に、8 によいには、オキシン(一般に8ーキノリノールまたは8ーヒには、オキシン(一般に8ーキノリノールまたは8ーヒには、オキシン(一般に8ーキノリノールまたは8ーヒ

ドロキシキノリン)のキレートを含む金属キレートオキシノイド化合物である。このような化合物は高水準の性能を示し、容易に薄膜形態に成形される。

【0106】さらに、具体的にキレート化オキシノイド 化合物を例示すると、トリス (8-キノリノール) アル ミニウム; ピス(8-キノリノール) マグネシウム; ピ ス(ベンゾー8ーキノリノール)亜鉛;ビス(2-メチ ルー8-キノリラート) アルミニウムオキシド: トリス (8-キノリノール) インジウム;トリス(5-メチル -8-キノリノール) アルミニウム;8-キノリノール リチウム:トリス (5-クロロ-8-キノリノール) ガ リウム: ビス (5-クロロ-8-キノリノール) カルシ ウム:5,7-ジクロル-8-キノリノールアルミニウ ム;トリス(5, 7ージブロモー8ーヒドロキシキノリ ノール)アルミニウム等がある。その他に、メタルフリ 一あるいはメタルフタロシアニン、それらの末端がアル キル基またはスルホン基で置換されているものも好まし い。さらに、発光層の材料として前述したジスチリルピ ラジン誘導体も電子注入輸送層の材料として用いること ができる。さらに、p型-Si,p型-SiCなどの無 機化合物(国際公開特許WO90-05998号公報参 照)も、電子注入輸送層の材料として用いることができ る。

【0107】本発明のEし素子における電子注入輸送層は、上記化合物を、例えば真空蒸着法,スピンコート法,キャスト法,LB法等の公知の薄膜化法により製膜して形成することができる。この電子注入輸送層としての膜厚は、特に制限はないが、通常は $1nm~10\mu$ m、好ましくは $5nm~5\mu$ mである。この電子注入輸送層は、これらの電子注入輸送材料一種又は二種以上からなる一層で構成されてもよいし、あるいは、前記電子注入輸送層とは別種の化合物からなる電子注入輸送層を積層したものであってもよい。

[0108]

【実施例】次に、実施例により本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらの例によってなんら限定されるものではない。

実施例1~3

2 5 mm× 7 5 mm×1. 1 mmのガラス基板上に I T O を蒸着法にて 1 O O n mの膜厚で製造したものを透明電

極基板とした。この基板をイソプロピルアルコール中に て10分間超音波洗浄を行い、浸漬した。この基板を乾 燥窒素中にて乾燥し、次いで、UVオゾン洗浄を(株) サムコインターナショナル研究所製の装置(UV-30 0) にて行い、透明電極基板とした。この透明電極基板 を市販の蒸着装置(日本真空技術(株)製)の基板ホル ダーに設置し、モリブデン製抵抗加熱ボートにN, N' ージフェニルーN, N'ーピス (3-メチルフェニル) ー〔1, 1'ーピフェニル〕-4, 4'ージアミン(T PD)を200mg入れ、更に、別のモリブデン製抵抗 加熱ボートに4, 4'ービス(2, 2'ージフェニルビ ニル) ビフェニル (DPVBi) を200mg入れ、さ らに、別のモリブデン製抵抗加熱ポートに第1表に示す 化合物(A)を入れ、真空槽を1×10-4Paまで減圧 した。その後、TPD入りポートを215~220℃ま で加熱し、TPDを蒸着速度0.1~0.3 nm/秒で透明 支持基板上に蒸着して、膜厚60mmの正孔注入輸送層 を製膜した。このときの基板温度は室温であった。

【0109】次に、これを取り出すことなく、この正孔 注入輸送層の上に、DPVBiの入ったボートを加熱し て第一発光層として40mm積層蒸着した。このとき、 同時に化合物(A)のポートを加熱し、第一発光層に化 合物(A)を第1表に示す(b)モル%の割合で含有さ せた。その後、真空槽を大気圧に戻し、新たにモリブデ ン製抵抗加熱ボートに8-ヒドロキシキノリン・アルミ ニウム錯体(AIq)を200mg入れ、さらに別のモ リブデン製抵抗加熱ボートに第1表に示す化合物(C) を入れ、再度、真空槽を1×10⁻⁴Paまで減圧した。 次いでAIg入りのボートを加熱し、第二発光層とし て、20nm製膜した。このとき、同時に化合物(C) のポートも加熱し、化合物 (C) を第1表に示す(d) モル%の割合で、第二発光層に含有させた。その後、真 空槽を大気圧へ再度戻し、モリブデン製抵抗加熱ポート にマグネシウムリポンを1g入れ、タングステンパスケ ットに銀ワイヤーを500mg入れて、真空槽を1×1 O-4Paまで減圧した。この後、マグネシウムを蒸着速 度1.4 nm/秒、銀を蒸着速度0.1 nm/秒で膜厚15 Onm同時蒸着し、混合金属からなる陰極とした。

[0110]

【表1】

| *** | • | |
|-----|---|--|
| | | |
| 40 | | |
| | | |

| | (A) 化合物の種類 | (b) (A)の含有 量 | (C) 化合物の種類 | (d) (C)の含有量 |
|-------|---------------|------------------------|---------------|----------------|
| | | (モル%) | | (モル%) |
| 実施例1 | PAVBi | 3. 0 | ルプレン* | 0. 5 |
| 実施例 2 | PAVTP | 3. 0 | ルプレン | 0.5 . |
| 実施例3 | PAVBi | 3. 0 | ルモルゲンF | 3. 0 |

*:アルドリッチ社製

【 O 1 1 1 】なお、各有機化合物の蛍光ピーク波長は、 DPVBi(固体):465 nm、PAVBi(固体):463 nm、PAVTP(固体):454 nm、 A I q(固体):500 nm、ルブレン(ジメチルホル ムアミド0.1 重量%溶液):585 nm及びルモゲンF PAVBi (ジメチルホルムアミド0.1 重量%溶液):595nm であった。また、PAVBi及びPAVTPの構造式を 次に示す。

【0112】 【化55】

【 O 1 1 3】この素子の初期性能の代表値及び半減寿命を求めた。その結果を第2表に示す。なお、半減寿命は、初期輝度:100cd/m²、直流定電流駆動及び駆動環境:乾燥窒素雰囲気の条件で測定を行い、初期輝度の1/2に達した時間で表した。

【0114】実施例4

実施例1~3と同じ形状のITO付きガラス基板に同じ 洗浄工程を施し、透明電極基板とし、真空槽の基板ホル ダーに設置した。モリブデン製抵抗加熱ボートにTPD を200mg入れ、さらに、別のモリブデン製抵抗加熱 ボートにルブレンを入れ、真空槽を1×10⁻⁴Paまで 減圧した。その後、TPD入りボートを加熱し、TPD を蒸着速度29~30nm/秒で透明支持基板上に蒸着 して、膜厚60nmの正孔注入輸送層を製膜した。これ と同時にルブレンの入ったボートを加熱し、0.5モル% の割合で正孔注入輸送層にルブレンを含有させた。このときの基板温度は室温であった。この後、一度大気圧に戻し、別のモリブデン製抵抗加熱ボートにDPVBiを200mg入れ、さらに、別のモリブデン製ボートにをです。第一条光層としてDPVBiを40nm積層した。第一条光層としてDPVBiを40nm積層した。同時に、PAVBiを1の入るモリブデン製抵抗加熱ボートにAIaを200mg入れ、モリブデン製抵抗加熱ボートにマグネシウムリボーを1g入れ、さらにタングステンバスケットに銀ワインを1g入れ、さらにタングステンバスケットに銀ワインで減圧し、AIaを第二発光層として、40nm製膜した。この後、マグネシウムを蒸着速度1.4nm/秒、銀を蒸

着速度0.1 nm/秒で膜厚150 nm同時蒸着し、混合金属からなる陰極とした。この素子の初期性能の代表値及び半減寿命を、実施例1~3と同様に求めた。その結果を第2表に示す。

【0115】実施例5

実施例1~3と同じ形状のITO付きガラス基板に同じ 洗浄工程を施し、透明電極基板とし、真空槽の基板ホル ダーに設置した。モリブデン製抵抗加熱ボートにTPD を200mg入れ、さらに別のモリブデン製抵抗加熱ポ ートにDPVBiを200mg入れて真空槽を1×10 -4Paまで減圧した。その後、TPD入りボートを21 5~220℃に加熱し、TPDを蒸着速度0.1~0.3 n m/秒で透明支持基板上に蒸着して、膜厚60nmの正 **孔注入輸送層を製膜させた。この時の基板温度は室温で** あった。これを真空槽より取り出すことなく、正孔注入 輸送層の上に、DPVBiの入ったポートを245℃に 加熱し、第一発光層として40mm積層蒸着した。その 後、真空槽を大気圧に戻し、新たにモリブデン製の抵抗 加熱ボートにAIqを200mg入れて、さらに別のモ リブデン製抵抗加熱ボートにルモゲンFレッド(パフス 社製)を入れ、再度真空槽を1×10⁻⁴Paまで減圧し た。次いで、ルモゲンFレッド入りのモリブデン製抵抗 加熱ボートを330℃に加熱し、AI a入りのモリブデ ン製ポートを250℃まで加熱し、ルモゲンFレッドの 含有量がAIaに対して3モル%になるように、第二発 光層40nmを製膜した。その後、真空槽を大気圧に戻 し、モリブデン製抵抗加熱ボートにマグネシウムを1g 入れ、タングステン製パスケットに銀ワイヤーを500 mg入れ、その後、真空槽を1×10⁻⁴Paまで減圧 し、マグネシウムを蒸着速度1.4 nm/秒、銀を蒸着速 度0.1 nm/秒で膜厚150 nm同時蒸着し、混合金属 からなる陰極とした。この素子の初期性能の代表値及び 半減寿命を実施例1~3と同様に求めた。その結果を第 2表に示す。

[0116]

【表2】

第 2 表-1

| | 初期性能 | | | |
|-------|-------|--------------|---------|----------|
| | 電圧 | 電流密度 | 発光輝度 | 発光効率 |
| | (V) | (mA/cm²) | (cd/m²) | (ルーメン/〒) |
| 実施例1 | 9. 5 | 4. 5 | 100 | 0. 7 |
| 実施例2 | 9. 5 | 5. 0 | 100 | 0. 7 |
| 実施例3 | 10.0 | 7. 0 | 100 | 0. 4 |
| 実施例4 | 11. 0 | 6 . 5 | 100 | 0. 4 |
| 実施例 5 | 9. 8 | 7. 5 | 100 | 0. 4 |

[0117]

【表3】

第 2 表-2

| | CIB色度座標 | 半減時間 |
|-------|------------------|-------|
| | (x, y) | (時間) |
| 実施例 1 | (0. 245, 0. 278) | 1.000 |
| 実施例 2 | (0. 245. 0. 267) | 800 |
| 実施例3 | (0. 300. 0. 320) | 600 |
| 実施例4 | (0. 265, 0. 278) | 3 0 0 |
| 実施例 5 | (0. 220. 0. 240) | 200 |

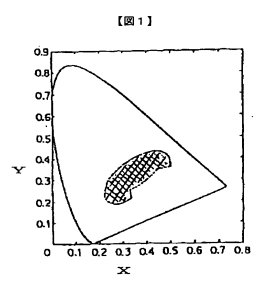
【0118】第2表から分かるように、実施例1~4 は、実施例5に比べて発光色の白色化及び量子収率(輝 度/電流密度に相当)が向上しており、また発光安定性 も向上している。

[0119]

【発明の効果】本発明の白色有機EL素子は、発光効率 が高く、かつ発光安定性に優れた白色発光を呈し、各種 表示装置における発光素子として好適に用いられる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 図1は、CIE色度座標における白色光の定 義領域を表したグラフである。



※ : CIE座標における白色発光領域を示す。

フロントページの続き

(72)発明者 楠本 正 千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 出光興産株 式会社内